2/9/1 DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv. 003538706 WPI Acc No: 1982-86699E/198241 Compsns. for improving absorption of ubiquinone(s) - prepd. by dispersing ubiquinone in oil and adsorbing dispersion on powder Patent Assignee: FREUND SANGYO KK (FREN) Number of Countries: 001 Number of Patents: 001 Patent Family: Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week JP 57142911 198241 B Α 19820903 Priority Applications (No Type Date): JP 8127663 A 19810228 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes JP 57142911 Α Abstract (Basic): JP 57142911 A Ubiquinone prepns. are prepd. by dispersing ubiquinones in an oil and adsorbing the dispersion on powder, pref. powder contg. a digestive enzyme. (I) (coenzymes Q) are practically insol. in water. The prepns. are very effective in increasing the blood level of (I) when orally administered; thus, the bioavailability of ubiquinones is increased markedly. Combined use of digestive enzymes further increase the bioavailability. Title Terms: COMPOSITION; IMPROVE; ABSORB; UBIQUINONE; PREPARATION; DISPERSE; UBIQUINONE; OIL; ADSORB; DISPERSE; POWDER Derwent Class: A96; B05 International Patent Class (Additional): A61K-009/14; A61K-031/12 File Segment: CPI Manual Codes (CPI/A-N): A12-V01; B04-B01B; B04-B01C; B04-B02C1; B04-B02D; B04-C02; B05-B01P; B05-B02C; B07-A02; B10-F02; B10-J02; B12-M07 Plasdoc Codes (KS): 0231 1982 1989 2008 2541 2675 2766 Polymer Fragment Codes (PF): *001* 013 04- 231 244 252 253 259 393 525 62- 645 722 Chemical Fragment Codes (M1): *01* M422 M423 M431 M782 M903 R024 R036 V310 V406 V644 V645 V771 V772 V780 V795 V796 *03* M423 M431 M782 M903 M910 R024 R036 V0 V722 *04* M423 M431 M782 M903 M910 R024 R036 V0 V711 *05* M423 M431 M782 M903 M910 R024 R036 V0 V723 Chemical Fragment Codes (M2): *02* F012 F013 F014 F015 F016 F123 H4 H405 H423 H484 H5 H521 H8 J4 J471 KO L8 L814 L815 L822 L831 M280 M311 M315 M321 M332 M342 M344 M349 M373 M381 M391 M413 M431 M510 M521 M530 M540 M782 M903 M910 R024 R036 *06* B114 B702 B720 B831 C108 C800 C802 C803 C804 C805 C807 M411 M431

M782 M903 M910 R024 R036

07 G036 G562 H7 H721 J5 J561 M210 M211 M213 M232 M240 M282 M320 M415

M431 M510 M520 M530 M541 M782 M903 R024 R036

08 M226 M232 M320 M416 M431 M610 M620 M723 M782 M903 R024 R036

09 G018 G100 H5 H542 H7 H721 H722 H723 H8 K0 L9 L951 M210 M211 M215 M220 M224 M225 M226 M232 M240 M272 M282 M320 M414 M431 M510 M520 M531 M540 M782 M903 R024 R036 V0 V801

Chemical Fragment Codes (M6):

10 M903 R024 R036 R111 R280 R301

Derwent Registry Numbers: 0241-U; 1694-U; 1852-U; 1856-U; 1863-U

(19) 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭57—142911

5)Int. Cl.³ A 61 K 9/14 # A 61 K 31/12

識別記号

庁内整理番号 7057-4C ③公開 昭和57年(1982)9月3日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 6 頁)

匈吸収改善製剤

20特

顧 昭56-27663

②出 願 昭56(1981) 2 月28日

⑫発 明 者 本山示

東京都新宿区高田馬場2丁目14番2号フロイント産業株式会社

内

⑩発 明 者 佐藤哲

東京都新宿区高田馬場2丁目14番2号フロイント産業株式会社

内

70発 明 者 梅田誠一

東京都新宿区髙田馬場2丁目14番2号フロイント産業株式会社 内

⑩発 明 者 八隅普恒

東京都新宿区高田馬場2丁目14番2号フロイント産業株式会社

⑪出 願 人 フロイント産業株式会社

東京都新宿区高田馬場2丁目14

番2号

例代 理 人 弁理士 堀正雄

最終頁に続く

明 細 書

- / 発明の名称 吸収改善製剤
- ュ 特 許請 求の 範囲

ユビキノンをアプラ類に分散せしめたものを粉末に吸着してなる吸収改善ユビキノン製剤。
 ユビキノンをアプラ類に分散せしめたものを吸着した粉末に消化酵素を共存せしめてなる吸収改善ユビキノン製剤。

3. 発明の詳細な説明

本第1及び第2発明は共に吸収の改善されたユビキノン製剤に関する。更に詳しくは、第1発明はユビキノンをアプラ類に分散せしめたものを粉末に吸潛せしめてなる経口ユビキノン製剤に関しめたものを吸着した粉末に消化酵素を共存せしめてなる経口ユビキノン製剤に関する。

上記のアプラ類とは油脂・脂質(リボイド)・蛾・精油若しくは鉱油又はこれらの混合物を意味し全て水に不容又は難溶の物質である。このアプラ類に属する物質には多くの植物の、若しくは植物精油の如く常温にてでいくない。という類は本製剤の製造面及び消化をのが好ましい。

前記の粉末とは例えば、粉末乳糖・β-サイクロデキストリン・微結晶セルローズ(旭化成

特開昭57-142911(2)

社製アビセル)・でんぷん・小安粉・デキストリン・セルローズ末・二酸化 珪紫粉末等の如き無毒のものであればよいが、 更に好ましく は吸着能の大なる 粉体 がよく、 例えば 硫動層 造粒装置 フローコーター (フロイント産業(株)製)を用いての αーデンブン 造粒品 アドソリダー S®(フロイント産業(株)製)などがよい。

本発明でいり粉体とは微粉末ないしは粉体造粒品も包含する。

前記の分散とはユビキノンをアプラ類に分子 分散(いわゆる容解)又は微粒状に分散せしめ ることを意味する。

又、前述の消化酵素とは消化管内において食品を消化する機能を有する酵素であつて、ペプンン・トリプシン・アミラーゼ・リバーゼ等がその代表的なものである。一般に消化酵素はこれらの製造派別に動物性酵素、植物性酵素、微生物性酵素に分類される。なお、前述の消化酵素の代表的具体例は動物性酵素のパンクレアチ

(3)

消化酵素を共存させると更にその効果が高められることを見出した。これ等の発明は特顯昭 55-118135 及び特顯昭 55-146362 として出願されている。

本発明者等はその後、 更に研究を続行した結果、ユビキノンを アブラ類に 分散したものを粉体に吸着せしめた粉末製剤が前配の分散系を粒径 3 mm 以下のカブセルに充填した製剤に勝るとも決して劣らね バイオアベイラ ピリティを有し、この製剤の場合消化 酵素を併存 させるとその製剤の効果が一層高まることを見出し本発明に到達した。

更に、本発明者等は、ユビキノン及びその他各種の水に難 容の固形薬剤を非親水性有機 溶剤に溶解し、この容液を水溶性高分子物質の存在下で水に乳化した後 該乳 化液 の水 を蒸発除去した製剤がバイオアベイラビリティーを高めることを見出した。これらの発明は特顧昭 5 5 -70104 として出願されている。

本発明においてアプラ類を粉末に吸着する目

ン である。 パンク レアチン には T ミラーゼ・ブ ロテ T ーゼ・リパーゼ 等の 酵素が含まれる。

本第1発明の効果は後に述べる実施例で明らかな通り、内服した場合に血中濃度曲線下面積(AUC)が大きく水に難溶のユビキノン類のパイオアベイラビリティ(Bioavailability)を著しく高める点にある。又、本第2発明の効果は、本第1発明の薬剤に消化酵素を併存させることにより、第1発明の効果を一層高める点にある。

従来から薬剤を油に密解又はコロイド状に分散させると、薬剤の消化管内壁又は皮膚又は粘膜からの吸収が促進されるということが知られていて、その様な製剤が市販されている。

本発明者等はユビキノン及びその他の各種の水に難溶の固形薬剤例えば酪酸リボフラビン・フミノ安息香酸エチル・ベルミチン酸クロラムフエニコール等をアプラ類に分散したものを粒径3mm以下のカプセルに充填した製剤がバイオアペイラビリテイが高く、且つこれらの製剤に

. (4)

的の一つは、そのまま散剤として投与するか、 何らかの造粒、例は細粒、顆粒、錠剤、丸剤、 カブセル剤として投与するためである。

本第1 発明の要旨は前記特許請求の範囲第1 項に記載の通り、「ユビキノンをアフラ類に分散せしめたものを粉末に吸着してなる吸収改善ユビキノン製剤。」である。又、本第2発明の要旨は前記特許請求の範囲第2項に記載の通り、「ユビキノンをアフラ類に分散せしめたものを吸着した粉末に消化酵素を共存せしめてなる吸収改善ユビキノン製剤。」である。

ュピキノン類は何れもイソフレノイド鎖を有し、コエンチーム Q (以後 CoQx で示す)とも呼ばれ親油性がある。

(xはイソプレノイド鎖の数を示す)

ユ ビキノンを 液状 の アブラ 類と 混合 して 攪拌 し 該楽 の アブラ 類分 散系 を得る こと が 出来 る。

この様にして得られるユビキノンのアプラ類 分散系を例えば前記の旭化成社製アビセルに吸 着させて本第1発明の楽剤が得られる。素材と

特開昭57-142911(3)

しての粉末とアプラ類の割合は素材粉末の吸着性と当該アプラ類の性質により好ましい 範囲が 異る。

製品が粉末状に仕上ることが好ましくその為一般には重量基準で粉末に対し、ユビキノンのアプラ分散系の割合を50%以下とすると良い結果が得られる場合が多い。本第1発明の製剤のパイオアベイラビリティが高い、理由は次の如く説明することが出来る。

(7)

次に本第1及び第2発明の製造法につき概略 を説明する。

ユビキノンの粉末をアプラ類として、例えば 食用油に加えて攪拌し良く分散せしめる。アプラ類として例えばラードの如く常温で固体のも のを使用する場合は加温して液状とし、これに 薬剤の粉末を加えて攪拌してよく分散せしめる。

でにかようにして調製した分散系を粉末に吸着せしめて本第1発明の製剤を得る。コピキノンをアフラに分散せしめた分散系を粉末を例またの散せしめた分散系を粉末を例れて吸着はプロイント産業(株)製の FL-100 型の 様を流動をせるコーチング 接置のコンテナー に入れて流動させ、 これに上記の分散系をノズルにより 頻移させ、 るのが好ましい。 勿論、 其の他の 知来を せしめるのが好ましい。 勿論、 其の他の 知来を せしめるのが好まに 吸着することを 間出来る。 本第 2 発明の 場合は 粉末に予め消化酵素をが してもよい 1 発明の製剤に単に消化酵素を添加してもよい

ラ類を細分化し、その表面積を拡大したこととなり、病人又は老人の様に胆汁やリバーゼの分泌が少く、且つ胃及び腸の攪拌機能が弱くてもアプラ類の乳化が順調に行われ、それに伴つて該薬剤が良く吸収される為、本第1発明の製剤のバイオアベイラビリテイが高められる。

なお、同一量の油について、その粒子の径を 小さくすることによりその表面積が加速的に増 加し、消化され易くなることからも上記の推論 が容易に理解される。

本第2発明では消化酵素が併存するので、アフラ類の乳化が更に促進される。その結果、第1発明以上に高いパイオアペイラビリティを示すものと考えられる。

前述の如くユビキノンは親油性でアプラ類に程度の差こそあれ分散させることが出来る。 然し本第 1 発明及び第 2 発明の効果を十分に発揮させる為にはユビキノンとなるべく親和性の大きなアプラ類を選んで該薬剤の分散系をつくることが好ましい。

(8)

いては既に述べたが、更に具体的に例示すると 次の通りである。

次に実施例並びにその実施例についてその試験結果等を説明し、本第 1 及び第 2 発明とその効果を具体的に説明する。

本第1及び第2発明に使用するアプラ類につ

特開昭57-142911(4)

実施例1

CoQio 1000を 2-カルボン300 に溶解した溶液を 50℃に加温した前 記の アドソリターS ® 80%に加え、 攪拌、 分散させ吸 潛させた製剤。 上記の 2-カルボンは 植物油の一種でスペアミント 油及びペパーミント 油中に存在する。この油はユビキノンに対する溶解 腹が 大である。 実施例 2

CoQ® 259をミグリオール512(西独ダイナマイトノーベル社製)709に溶解した溶液を50℃に加温した微結晶セルロース(旭化成社製アビセル)1809に加え攪拌、分散させ吸滑させた製剤。

奥施例3

CoQ4 10% をスクワレン35% に溶解した 溶液を粉末乳糖180% に加え、 攪拌、 分散させ、吸着させた製剤。

実施例 4

天野製薬製リバーゼ Ap6 をフロイント 産業株式会社製の遠心 ת 動型 造粒コーチング 装置にて

(11)

にはユビキノン原末を用いた。

表 - 1

(血中濃度 µ9/ml)

経過 時間 製剤	0	1	2	4	6	8	10
実施例 1	0.33	0.35	. 049	0.59	Q 60	1.01	1.08
実施例 2	Q35	0.34	0.52	0.67	091	087	071
実施例 3	0.40	038	0.50	0.55	099	1.00	0.54
実施例	0.35	0.3 6	0.57	0.70	0.57	1.19	1.31
実施例 5	0.36	0.36	0.68	0.72	0.61	1.05	1.13
対照	0.41	0.45	0.60	032	025	0.17	019

4. 凶面の簡単な説明

図-1 は前記各実施例のユビキノン製剤をビーグル犬を使用して行つた血中濃度の試験結果をグラフで示した図面である。 縦軸は各ユビキノンの血中濃度を、、横軸は投与後の経過時間を示す。

代理人 并理士 堀 正 堆

粒径 1 ~ 0.5 mの 前 囲 内 に 造 粒 し 、 更 に 同 装 色 に て 腸 容 性 コーチング し て 腸 容 性 リ パーゼ Ap6 ピルを 製造 する。 この 腸 裕性 リ パーゼ Ap6 ピル (6万~6万5千単位)をリ パーゼ Ap6 として 25% となる様 に 実 施 例 1 の ユ ピキ ノン 製 剤 60% に加え、 分 散、 混合 して 得た 製 剤 。

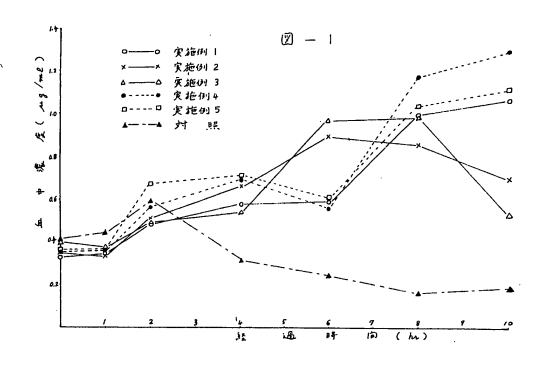
奥施例 5

天野製柴製プロザイム6をフロイント産業(株)製の遠心流動型造粒コーチング装置にて粒径1~0.5 mの範囲内に造粒し、更に同装置にて腸器コーチングして腸器性プロザイム6ピルを製造する。この腸器性プロザイム6ピル(6万~6.5万単位)をプロザイム6として309となる様に実施例2のユピキノン製剤1109に加え、分散、混合して得た製剤。

以上の各実施例のユビキノン製剤をビーグル 犬にユビキノンとして 1 0 0 mg/body 経口投与 し、それぞれのビーグル犬のユビキノンの経過 時間に対する血中機度(με/me)を装-1及び図 -1に示した。なかこれら各試験における対照

(12)

特開昭57-142911(5)



第1頁の続き

砂発 明 者 須藤恵美子

東京都新宿区高田馬場2丁目14番2号フロイント産業株式会社 内

⑫発 明 者 辻野拓一

東京都新宿区高田馬場2丁目14番2号フロイント産業株式会社 内 手 続 補 正 書 (自発)

昭和56年4月20日

特許厅長官 殿

/ 事件の表示

昭和56年 特許 願 第27663号

- 2. 発明の名称 吸収改善製剤
- 3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人 東京都斯宿区高田馬場 2 - /4 - 2 フロイント産業株式会社

4. 代 理 人 〒 / 6 4

東京都中野区中央5-9-11

(7353) 弁理士 堀 正

疆

電 話 03-381-0496

s. 補正の対象

明細帯の「発明の詳細な説明」

6. 補正の内容

- (1) 明細審係4頁3行目の
- 「(AUC)が大きく水に雉幣の・・・」を 「(AUC)が大きく且リンパ質によく吸収され 水に雞絡の・・・」と 補正する。
- (2) 明細書 選 4 頁 9~10 行目 の

「・・・一層高める点にある。」を
「・・・一層高める点にある。なおリンパ質への
吸収は消化質からリンパ質に移行して行われる
と考えられている。楽剤がリンパ質に移行する
と血中に移行したものと異り、門脈を経由して
肝臓に送られることがないので肝臓で代謝を受

(3) 明細書 第8頁 5行目の

「該薬剤が良く吸収される・・・」を 「該薬剤が消化管から血中並びにリンパ管に良 く吸収される・・・」と、補正する。

けることがなく有利である。」と補正する。